第一章 一般的要求事項

当該機器 への適用 ・不適用	適合の方法	特定文書の確認
	設計、製造に関わる基本で、「管理規令」に選挙を無理の製造を理規をは、の基準に適合するで、できまれる。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び 品質管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労 働省令第 169 号)
	認知された規格 に従ってリスク 管理が計画・実施 されていること を示す。	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用
	該当機器に適用 されるべき最新 技術に立脚した JIS、その他の安全 規格に適合して いることを示す。	JIS T 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項においてチェックリストの第7条以降で引用している項目 JIS T 0601-1-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 第
		1節:副通則 医用電気システムの安全要求事項 JIS T 0601-2-39: 医用電気機器-第2-39部:自動腹膜灌流用装置の安全に関する個別要求事項
	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実施されていることを示す。	JIS T 14971: 医療機器―リスクマネジメントの 医療機器への適用
	の適用・不適用 適用	本の適用 適合の で

り、実行可能な限り低減すること。 四 第二号に基づく危険性の除去 を行った後に残存する危険性を 示すこと。			
(医療機器の性能及び機能) 第3条 医療機器は、製造販売業者等 の意図する性能を発揮できなければ ならず、医療機器としての機能を発 揮できるよう設計、製造及び包装さ れなければならない。	適用	設計、製造及び梱 包に関する品質 規則に適合する ことを示す。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び 品質管理の基準に関する省令 (平成 16 年厚生労 働省令第 169 号)
(製品の寿命) 第4条 製造販売業者等が設定した医療機器の製品の寿命の範囲内において当該医療機器が製造販売業者等の指示に従って、通常の使用条件下において発生しうる負荷を受け、かつ、	適用	設計、製造及び梱 包に関する品質 規則に適合する ことを示す。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び 品質管理の基準に関する省令 (平成 16 年厚生労 働省令第 169 号)
製造販売業者等の指示に従って適切に保守された場合に、医療機器の特性及び性能は、患者又は使用者若しくは第三者の健康及び安全を脅かす有害な影響を与える程度に劣化等による悪影響を受けるものであってはならない。		認知された規格 に従ってリスク 管理が計画・実施 されていること を示す。	JIS T 14971: 医療機器―リスクマネジメントの 医療機器への適用
(輸送及び保管等) 第5条 医療機器は、製造販売業者等 の指示及び情報に従った条件の下で 輸送及び保管され、かつ意図された 使用方法で使用された場合におい て、その特性及び性能が低下しない	適用	設計、製造及び梱 包に関する品質 規則に適合する ことを示す。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び 品質管理の基準に関する省令(平成 16 年厚生労働省令第 169 号)
よう設計、製造及び包装されていなければならない。		認知された規格に従って設計,製造及び包装されていることを示す.	する一般的要求事項
		認知された規格 に従ってリスク 管理が計画・実施 されていること を示す。	医療機器への適用
(医療機器の有効性) 第6条 医療機器の意図された有効性 は、起こりうる不具合を上回るもので なければならない。	適用	リスク分析を行い、便益性を検証する. また、有りな作用(リスク) 療機器として 療機器とを であることを示す。	JJS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用
		便益性を検証するために、認知された規格に適合 していることを示す。	本承認基準における技術基準(別紙1) 4.2 注液量精度・排液量精度試験 4.3 透析液温度精度試験 4.4 時間管理性能試験

第二章 設計及び製造要求事項

弗 早 設計及U製造要來事項			
(医療機器の化学的特性等)			
第7条 医療機器は、前章の要件を満	適用	認知された規格	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの
たすほか、 使用材料の選定につい		に従って機器の	医療機器への適用
て、必要に応じ、次の各号に掲げる		リスク管理が計	
事項について注意が払われた上で、		画・実施されてい	
設計及び製造されていなければなら		ることを示す。	
ない。			
毒性及び可燃性	適用	使用材料につい	JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関す
		ては認知された	る一般的要求事項
		規格に適合する	43. 火事の防止
		ことを示す。	
二 使用材料と生体組織、細胞、体液	不適用	生体組織、細胞、	
及び検体との間の適合性	1 100/11	体液に直接的に	
		接触する機器で	
		はない。	
三 硬度、摩耗及び疲労度等	適用	認知された規格	 JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関す
	10g/11	に適合している	3 一般的要求事項
		ことを示す。	43.1 強度及び剛性
2 医療機器は、その使用目的に応じ、	不適用	汚染物質や残留	43.1 分的发及心胸引出
当該医療機器の輸送、保管及び使用	不過用	物質が発生する	
に携わる者及び患者に対して汚染物		機器ではない。	
質及び残留物質(以下「汚染物質等」		17交合子 くしょくよく '0	
という。)が及ぼす危険性を最小限に			
抑えるように設計、製造及び包装さ			
れていなければならず、また、汚染			
物質等に接触する生体組織、接触時			
間及び接触頻度について注意が払わ			
れていなければならない。			
3 医療機器は、通常の使用手順の中	適用	認知された規格	JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関す
で当該医療機器と同時に使用される	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	に適合すること	る一般的要求事項
各種材料、物質又はガスと安全に併		を示す。	可燃性麻酔剤の点火の危険に対する
用できるよう設計及び製造されてい			保護
なければならず、また、医療機器の			PNIX
用途が医薬品の投与である場合、当			
該医療機器は、当該医薬品の承認内	適用	初知された坦牧	UC T 14071 - 医皮機関 リフカーラジオントの
容及び関連する基準に照らして適切	週州	認知された規格	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの
な投与が可能であり、その用途に沿		に従ってリスク	医療機器への適用
って当該医療機器の性能が維持され		管理が計画・実施	
るよう、設計及び製造されていなけ		されていること	
ればならない。		を示す	
4 医療機器がある物質を必須な要素	不適用	医薬品を含有す	
として含有し、当該物質が単独で用	1 202/14	る機器ではない。	
いられる場合に医薬品に該当し、か		TO STATE OF	
つ、当該医療機器の性能を補助する			
目的で人体に作用を及ぼす場合、当			
該物質の安全性、品質及び有効性は、			
当該医療機器の使用目的に照らし、			
適正に検証されなければならない。	アン英田		
5 医療機器は、当該医療機器から溶 出又は漏出する物質が及ぼす危険性	不適用	機器から溶出する。	
が合理的に実行可能な限り、適切に		る又は漏出する物質はない	
低減するよう設計及び製造されてい		一切削けない。	
なければならない。			
1			

6 医療機器は、合理的に実行可能な限り、当該医療機器自体及びその目的とする使用環境に照らして、偶発的にある種の物質がその医療機器へ侵入する危険性又はその医療機器から浸出することにより発生する危険性を、適切に低減できるよう設計及び製造されていなければならない。	適用	侵入,浸出物質の リスク評価は,認 知された規格に 適合する。 認知された規格 に適合すること を示す。	JIST 14971: 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用 JIST 0601-2-39 医用電気機器 第 2-39 部: 自動 腹膜灌流用装置の安全に関する個別要求事項 44.3 こぼれ 44.4 漏れ 44.6 液体の侵入
(微生物汚染等の防止)			
第8条 医療機器及び当該医療機器 の製造工程は、患者、使用者及び第三 者(医療機器の使用にあたって第三者 に対する感染の危険性がある場合に 限る。)に対する感染の危険性がある 場合、これらの危険性を、合理的に実 行可能な限り、適切に除去又は軽減す るよう、次の各号を考慮して設計され ていなければならない。			
- 取扱いを容易にすること。	適用	認知された規格に適合することを示す。	
二 必要に応じ、使用中の医療機器からの微生物漏出又は曝露を、合理的に実行可能な限り、適切に軽減すること。	不適用	微生物が封入されている機器ではない。	
三 必要に応じ、患者、使用者及び第 三者による医療機器又は検体への 微生物汚染を防止すること。	適用	認知された規格 に適合すること を示す。	
2 医療機器に生物由来の物質が組み 込まれている場合、適切な入手先、 ドナー及び物質を選択し、妥当性が 確認されている不活性化、保全、試 験及び制御手順により、感染に関す る危険性を、合理的かつ適切な方法 で低減しなければならない。	不適用	生物由来の物質を含む機器ではない。	

3 医療機器に組み込まれた非ヒト由	不適用	非ヒト由来の組	/
来の組織、細胞及び物質(以下「非		織、細胞及び物質	
ヒト由来組織等」という。)は、当該		を含む機器では	
非ヒト由来組織等の使用目的に応じ		ない。	
て獣医学的に管理及び監視された動			
物から採取されなければならない。			
製造販売業者等は、非ヒト由来組織			
等を採取した動物の原産地に関する			
情報を保持し、非ヒト由来組織等の			
処理、保存、試験及び取扱いにおい			
て最高の安全性を確保し、かつ、ウ			
イルスその他の感染性病原体対策の			
ため、妥当性が確認されている方法			
を用いて、当該医療機器の製造工程			
においてそれらの除去又は不活性化			
を図ることにより安全性を確保しな			
ければならない。			
4 医療機器に組み込まれたヒト由来	不適用	ヒト由来の組織、	/
の組織、細胞及び物質(以下「ヒト		細胞及び物質を	
由来組織等」という。)は、適切な入		含む機器ではな	
手先から入手されたものでなければ		V.	
ならない。製造販売業者等は、ドナ		V .0	
一又はヒト由来の物質の選択、ヒト			
由来組織等の処理、保存、試験及び			
取扱いにおいて最高の安全性を確保			
し、かつ、ウィルスその他の感染性			
病原体対策のため、妥当性が確認さ			
れている方法を用いて、当該医療機			
器の製造工程においてそれらの除去			
又は不活性化を図り、安全性を確保			
しなければならない。			
5 特別な微生物学的状態にあること	不適用	特別な微生物学	
を表示した医療機器は、販売時及び		的状態にある機	
製造販売業者等により指示された条		器ではない。	
件で輸送及び保管する時に当該医療			
機器の特別な微生物学的状態を維持			
できるように設計、製造及び包装さ			
れていなければならない。			
6 滅菌状態で出荷される医療機器	不適用	滅菌された医療	
は、再使用が不可能である包装がな	1 700/11	機器ではない。	
されるよう設計及び製造されなけれ		INCHE CAN'A O	
ばならない。当該医療機器の包装は			
適切な手順に従って、包装の破損又			
は開封がなされない限り、販売され			
た時点で無菌であり、製造販売業者			
によって指示された輸送及び保管条			
件の下で無菌状態が維持され、かつ、			
再使用が不可能であるようにされて			
なければならない。			
7 滅菌又は特別な微生物学的状態に	不適用	滅菌された医療	
あることを表示した医療機器は、妥		機器ではない。	
当性が確認されている適切な方法に		IVATH CIO, PA .0	
より滅菌又は特別な微生物学的状態			
にするための処理が行われた上で製			
造され、必要に応じて滅菌されてい			
なければならない。			

8 滅菌を施さなければならない医療 機器は、適切に管理された状態で製 造されなければならない。	不適用	滅菌された医療 機器ではない。	
9 非滅菌医療機器の包装は、当該医療機器の品質を落とさないよう所定の清浄度を維持するものでなければならない。使用前に滅菌を施さなければならない医療機器の包装は、微生物汚染の危険性を最小限に抑え得るようなものでなければならない。この場合の包装は、滅菌方法を考慮した適切なものでなければならない。	不適用	所定の清浄度が 必要な医療機器 ではない。	
10 同・又は類似製品が、滅菌及び 非滅菌の両方の状態で販売される場 合、両者は、包装及びラベルによっ てそれぞれが区別できるようにしな ければならない。	不適用	使用前に滅菌を 施さなければな らない医療機器 ではない。	
(製造又は使用環境に対する配慮)			
医療機器が、他の医療機器又は体外診 断薬又は装置と組み合わせて使用される場合、接続系を含めたすべての組み 合わせは、安全であり、各医療機器又は 体外診断薬が持つ性能が損なわれない	適用	使用に際して必要な情報が提供 の有無を確認する。	添付文書 JIST 0601-2-39 医用電気機器 第 2-39 部:自動 腹膜灌流用装置の安全に関する個別要求事項 6.8 附属文書
ようにしなければならない。組み合わされる場合、使用上の制限事項は、直接表示するか添付文書に明示しておかなければならない。		組み合わせ機器の安全評価は、認知された規格に適合することを示す。	JIST 0601-1-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 第1節:副通則 医用電気システムの安全要求事項
		認知規格に従っ てリスク管理が 計画・実施されて いることを示す。	JIST14971:医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用
第9条 医療機器については、次の各号に掲げる危険性が、合理的かつ適切に除去又は低減されるように設計及び製造されなければならない。	適用	認知された規格 に従ってリスク 管理が計画・実施 されていること を示す。	JIS T 14971: 医療機器 – リスクマネジメントの 医療機器への適用
・ 物理的特性に関連した傷害の危険性	適用		JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 21. 機械的強度 22. 動く部分 23. 表面、角及び縁 24. 正常な使用時における安定性
二 合理的に予測可能な外界からの影響又は環境条件に関連する危険性	適用	認知された規格に適合することを示す。	JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 10. 環境条件 44.5 湿気
三 通常の状態で使用中に接触する可能性のある原材料、物質及びガスとの同時使用に関連する危険性	適用	認知された規格 に適合すること を示す。	JIST 0601-1: 医用電気機器 第1部: 安全に関する一般的要求事項 第6章 可逆性麻酔剤の点火の危険性に対する 保護

四 物質が偶然医療機器に侵入する危険性	適用	認知された規格 に適合すること を示す。	
I 検体を誤認する危険性	不適用	検体を取り扱う 機器ではない。	
六 研究又は治療のために通常使用される他の医療機器又は体外診断用医薬品と相互干渉する危険性	適用	認知された規格 に適合すること を示す。	JIS T0601-1-2: 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 第2節:副通則 電磁両立性 要求事項及び試験 36. 電磁両立性
七 保守又は較正が不可能な場合、使 用材料が劣化する場合又は測定若し くは制御の機構の精度が低下する場 合などに発生する危険性	適用	認知された規格 に従って機器の リスクの管理が 計画・実施されて いることを示す。	JIST 14971: 医療機器 - リスクマネジメントの 医療機器への適用
2 医療機器は、通常の使用及び単の故障状態において、火災又は爆発の危険性を最小限度に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。可燃性物質又は爆発誘因物質に接触して使用される医療機器については、細心の注意を払って設計及び製造しなければならない。	適用	認知された規格 に適合している ことを示す。	JIS T0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項42. 過度の温度43. 火事の防止
3 医療機器は、すべての廃棄物の安全な処理を容易にできるように設計及び製造されていなければならない。	適用(特別 な廃棄手 続きを要 する場合)		JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用
(測定又は診断機能に対する配慮)	I	i	
第10条 測定機能を有する医療機器 は、その不正確性が患者に重大な悪 影響を及ぼす可能性がある場合、当 該医療機器の使用目的に照らし、十 分な正確性、精度及び安定性を有す	適用	リスク管理が認 知規格に従って 計画・実施されて いることを示す。	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用
るよう、設計及び製造されていなければならない。正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。		当該機器に適用 される認知され た規格の性能の 項目に適合して いることを示す。	JIST 0601-2-39 医用電気機器 第 2-39 部:自動腹膜灌流用装置の安全に関する個別要求事項 51. 危険な出力に対する保護
2 診断用医療機器は、その使用目的に応じ、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を得られるように設計及び製造されていなければならない。設計にあたっては、感度、特異性、正確性、反復性、再現性及び既知の干渉要因の管理並びに検出限界に適切な注意を払わなければならない	不適用	診断用機器ではない。	

		r	,
3 診断用医療機器の性能が較正器又は標準物質の使用に依存している場合、これらの較正器又は標準物質に割り当てられている値の遡及性は、品質管理システムを通して保証されなければならない。	不適用	診断用機器ではない。	
4 測定装置、モニタリング装置又は表示装置の目盛りは、当該医療機器の使用目的に応じ、人間工学的な観点から設計されなければならない。	適用	認知された規格 に従って機器の リスク管理が計 画・実施されてい ることを示す。	JIST 14971: 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用
5 数値で表現された値については、 可能な限り標準化された一般的な単位 を使用し、医療機器の使用者に理解さ れるものでなければならない。	適用	認知された規格 に適合している ことを示す。	JIS T0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 6.3 制御器及び計器の表示
(放射線に対する防御)			
第11条 医療機器は、その使用目的 に沿って、治療及び診断のために適 正な水準の放射線の照射を妨げるこ となく、患者、使用者及び第三者へ の放射線被曝が合理的、かつ適切に 低減するよう設計、製造及び包装さ れていなければならない。	不適用	放射線を照射する機器ではない。	
2 医療機器の放射線出力について、 医療上その有用性が放射線の照射に 伴う危険性を上回ると判断される特 定の医療目的のために、障害発生の 恐れ又は潜在的な危害が生じる水準 の可視又は不可視の放射線が照射さ れるよう設計されている場合におい ては、線量が使用者によって制御で きるように設計されていなければな らない。当該医療機器は、関連する 可変パラメータの許容される公差内 で再現性が保証されるよう設計及び 製造されていなければならない	不適用	放射線を照射する機器ではない。	
3 医療機器が、潜在的に障害発生の恐れのある可視又は不可視の放射線を照射するものである場合においては、必要に応じ照射を確認できる視覚的表示又は聴覚的警報を具備していなければならない	不適用	放射線を照射する機器ではない。	
4 医療機器は、意図しない二次放射 線又は散乱線による患者、使用者及 び第三者への被曝を可能な限り軽減 するよう設計及び製造されていなけ ればならない	不適用	放射線を照射する機器ではない。	
5 放射線を照射する医療機器の取扱 説明書には、照射する放射線の性質、 患者及び使用者に対する防護手段、 誤使用の防止法並びに据付中の固有 の危険性の排除方法について、詳細 な情報が記載されていなければなら ない。	不適用	放射線を照射する機器ではない。	

この (手) 放出する (力) カルート フロー・コンドル ロロー		F- 411 1.1 6 1 1/6 . 2 1977	
6 電離放射線を照射する医療機器 は、必要に応じ、その使用目的に照 らして、照射する放射線の線量、幾 何学的及びエネルギー分布(又は線 質)を変更及び制御できるよう、設 計及び製造されなければならない	不適用	電離放射線を照 射する機器では ない。	
7 電離放射線を照射する診断用医療機器は、患者及び使用者の電離放射線の被曝を最小限に抑え、所定の診断目的を達成するため、適切な画像又は出力信号の質を高めるよう設計及び製造されていなければならない。	不適用	電離放射線を照射する機器ではない。	
8 電離放射線を照射する治療用医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並びに必要に応じ、放射線ビームのエネルギー分布を確実にモニタリングし、かつ制御できるよう設計及び製造されていなければならない	不適用	電離放射線を照射する機器ではない。	
(能動型医療機器に対する配慮)			
第12条 電子プログラムシステムを内蔵した医療機器は、ソフトウェアを含めて、その使用目的に照らし、これらのシステムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、実行可能な限り、当該故障はられていなければならない。 2 内部電源医療機器の電圧等の変動が、患者の安全に直接影響を及ぼす場合、電力供給状況を判別する手段が講じられていなければならない。	適用	認にこと 認にリ画る認にリ画をお合示す。 おびこり かんしょう おっク 実と さっク 施を れて管さぶた 機理れず た機理れず た機理れず た機理がで、 規器がて、 規器がて、 規器がていた は 機器がでいた は 機器がでいた は 機器ができる は 機器ができる は がい は が	JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 52. 異常作動及び故障状態 JIST 0601-2-39 医用電気機器 第2-39部:自動腹膜灌流用装置の安全に関する個別要求事項 51. 危険な出力に対する保護 51.105 保護システム JIST 14971:医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用 JIST 14971:医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用
		ることを示す	
3 外部電源医療機器で、停電が患者 の安全に直接影響を及ぼす場合、停 電による電力供給不能を知らせる 警報システムが内蔵されていなけ ればならない。	適用	認知された規格 に従って機器の リスク管理が計 画・実施されてい ることを示す	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用
4 患者の臨床パラメータの一つ以上をモニタに表示する医療機器は、患者が死亡又は重篤な健康障害につながる状態に陥った場合、それを使用者に知らせる適切な警報システムが具備されていなければならない。	不適用	臨床パラメータ をモニターする 機器ではない。	

5 医療機器は、通常の使用環境において、当該医療機器又は他の製品の作動を損なう恐れのある電磁的干渉の発生リスクを合理的、かつ適切に低減するよう設計及び製造されていなければならない。 6 医療機器は、意図された方法で操作できるために、電磁的妨害に対する十分な内在的耐性を維持するように設計及び製造されていなけれ		認知された規格 に適合している ことを示す。 認知された規格 に適合している ことを示す。	JIST0601-1-2: 医用電気機器 第1部: 安全に関する一般的要求事項 第2節: 副通則 電磁両立性 要求事項及び試験 36. 電磁両立性 JIST0601-1-2: 医用電気機器 第1部: 安全に関する一般的要求事項 第2節: 副通則 電磁両立性 要求事項及び試験 36. 電磁両立性
ばならない。 7 医療機器が製造販売業者等により指示されたとおりに正常に据付けられ及び保守されており、通常使用及び単一故障状態において、偶発的な電撃リスクを可能な限り防止できるよう設計及び製造されていなければならない。	適用	· 認知された規格 の性能の項目に 適合することを 示す。	JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 13.一般 14. 分類に関する要求事項 15. 電圧及び又はエネルギーの制限 16. 外装・保護カバー 17. 分離 18. 保護接地,機能接地及び等電位化 19. 連続漏れ電流及び患者測定電流 20. 耐電圧
(機械的危険性に対する配慮)			
第13条 医療機器は、動作抵抗、不 安定性及び可動部分に関連する機械 的危険性から、患者及び使用者を防 護するよう設計及び製造されていな ければならない。	適用	認知された規格に 適合することを示 す。	JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 21.機械的強度 22.動く部分 23.表面,角及び縁 24.正常な使用時における安定性
2 医療機器は、振動発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における振動抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する振動に起因する危険性を実行可能な限り最も低い水準に低減するよう設計及び製造されていなければならない。	不適用	リスクになる振動 は発生しない。	
2 医療機器は、雑音発生が仕様上の性能の一つである場合を除き、特に発生源における雑音抑制のための技術進歩や既存の技術に照らして、医療機器自体から発生する雑音に起因する危険性を、可能な限り最も低水準に抑えるよう設計及び製造されていなければならない。	不適用	リスクになる振動 は発生しない。	

4 使用者が操作しなければならない電気、ガス又は水圧式若しくは空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性のあるすべての危険性が最小限に抑えられるよう、設計及び製造されていなければならない。 5 医療機器のうち容易に触れることのできる部分(意図的に加熱又は一定温度を維持する部分を除く。)及びその周辺部は、通常の使用において、潜在的に危険な温度に達することのないようにしなければならない。	適用	認知された規格に 適合することを示す。 認知された規格に 適合することを示す。	
(エネルギーを供給する医療機器に対す	-	<u> </u>	
第14条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者及び使用者の安全を保証するため、供給量の設定及び維持ができるよう設計及び製造されていなければならない。	適用	認知された規格 に適合すること を示す。	JIST 0601-2-39 医用電気機器 第 2-39 部:自動腹膜灌流用装置の安全に関する個別要求事項51. 危険な出力に対する保護
2 医療機器には、危険が及ぶ恐れのある不適正なエネルギー又は物質の供給を防止又は警告する手段が具備され、エネルギー源又は物質の供給源からの危険量のエネルギーや物質の偶発的な放出を可能な限り防止する適切な手段が講じられていなければならない。	適用	認知された規格に適合することを示す。	JIST 0601-2-39 医用電気機器 第 2-39 部:自動 腹膜灌流用装置の安全に関する個別要求事項 51. 危険な出力に対する保護
3 医療機器には、制御器及び表示器 の機能が明確に記されていなければ ならない。操作に必要な指示を医療 機器に表示する場合、或いは操作又 は調整用のパラメータを視覚的に示 す場合、これらの情報は、使用者(医 療機器の使用にあたって患者の安全 及び健康等に影響を及ぼす場合に限 り、患者も含む。)にとって、容易に 理解できるものでなければならな い。	適用	認知された規格に適合することを示す。	JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関する一般的要求事項 56.8 表示器 56.10 制御器の操作部分
(自己検査医療機器等に対する配慮)			
第15条 自己検査医療機器又は自己投薬医療機器(以下「自己検査医療機器(以下「自己検査医療機器等」という。)は、それぞれの使用者が利用可能な技能及び手段並びに通常生じ得る使用者の技術及び環境の変化の影響に配慮し、用途に沿って適正に操作できるように設計及び製造されていなければならない。	適用	リスク管理が認知規格に従って計画・実施されていることを示す。	JIS T 14971 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用

2 自己検査医療機器等は、当該医療機器の取扱い中、検体の取扱い中 (検体を取り扱う場合に限る。)及び検査結果の解釈における誤使用 の危険性を可能な限り低減するように設計及び製造されていなければならない。	適用	リスク管理が認知規格に従って計画・実施されていることを示す。	JIS T 14971 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用
3 自己検査医療機器等には、合理的 に可能な場合、製造販売業者等が意 図したように機能することを、使用 に当たって使用者が検証できる手 順を含めておかなければならない。	適用	リスク管理が認知規格に従って計画・実施されていることを示す。 検証手順に関する情報が示されていること。	JIS T 14971 医療機器-リスクマネジメントの 医療機器への適用 添付文書、または 取扱説明書

順を含めておかなければならない。		検証手順に関す	取扱説明書
		る情報が示され	
		ていること。	
(製造業者・製造販売業者が提供する情報)			
使用者には、使用者の訓練及び知識の	適用	使用に際して必	医療機器の添付文書の記載要領について(薬食
程度を考慮し、製造業者・製造販売業		要な情報が提供	発第0310003 号 平成 17 年 3 月 10 日)
者名、安全な使用法及び医療機器又は		されていること	
体外診断薬の意図した性能を確認する		を示す。	
ために必要な情報が提供されなければ		=== 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	TOTAL STEEL
ならない。この情報は、容易に理解で			JIST 0601-1 医用電気機器 第1部:安全に関
きるものでなければならない。		に適合していることを示す。	する一般的要求事項
_	1	ことでかり。	6. 標識,表示及び文書
			 JIS T 0601-1-1 医用電気機器 第1部:安全に
			関する一般的要求事項 第1節:副通則 医用
			電気システムの安全要求事項
			6. 標識,表示及び文書
			IST0601-1-2 医用電気機器 第1部:安全に関
			する一般的要求事項 第2節:副通則 電磁両
			立性-要求事項及び試験 6. 標識,表示及び文書
			0. 标顺, 双小及0文官
			JIST 0601-2-39 医用電気機器 第 2-39 部:自動
			腹膜灌流用装置の安全に関する個別要求事項
			6. 標識,表示及び文書
			JIST 14971:医療機器ーリスクマネジメントの医
		に従ってリスク	療機器への適用
		管理が計画・実施	
,		されていること	
		を示す。	
(性能評価)			
第16条 医療機器の性能評価を行	適用	認知された基準	医療機器の製造販売承認申請について(薬食発
うために収集されるすべてのデー		に従ってデータ	第0216002 号 平成17年2月16日) 第2の1
タは、薬事法(昭和三十五年法律第		が収集されたこ	7
百四十五号)その他関係法令の定め		とを示す。	
るところに従って収集されなけれ		2011/0	
ばならない。			
2 臨床試験は、医療機器の臨床試験	不適用	臨床試験が必要	
の実施の基準に関する省令(平成十	T VIEW /TI	とされる機器で	
七年厚生労働省令第三十六号)に従		はない	
って実行されなければならない。		14,41	
つく大口ですいまけずいまなりない。			